

# ACCELERATOR FOR AMELIORATION AND REGENERATION OF TRANSPLANTED HEPATIC FUNCTION

Patent Number:

JP10194986

Publication date:

1998-07-28

Inventor(s):

SUGIMACHI KEIZO; UCHIYAMA HIDEAKI

Applicant(s)::

SNOW BRAND MILK PROD CO LTD

Requested Patent:

Application Number: JP19970168177 19970610

Priority Number(s):

IPC Classification: A61K38/22; A61K38/00

EC Classification:

Equivalents:

#### Abstract

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain the subject medicine which accelerates the functional amelioration of transplanted hepatic tissues and its regeneration and can recover the hepatic function in the early stage after operation of liver transplantation by using a hepatocyte proliferation factor, particularly by combining the hepatocyte proliferation factor with an immunosuppressant in combination.

SOLUTION: This medicine contains a hepatocyte proliferation factor or both of the hepatocyte proliferation factor and an immunosuppressant. As the hepatocyte proliferation factor, TCF-11 is preferable, particularly when the TCF-11 and the immunosuppressant are used in combination, the activity is remarkably enhanced. The TCF-11 is a well-known protein desired from human fibroblast and is obtained by the method of purifying it after concentrating the culture medium of human fibroblast and allowing it to absorb into an ion exchanger or by means of genetic engineering. The TCF-11 can be parenterally administrated as an injection and the preparation containing 0.6-600mg/day/adult, preferably 6-60mg/day/adult, as the purified TCF-11 is administrated to patients before livertransplanting. When the TCF-11 is used in combination with the immunosuppressant (e.g. tacrolimus), 0.1-100mg/day/adult is administrated.

Data supplied from the esp@cenet database - 12

(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公則番号

特開平10-194986

(43)公開日 平成10年(1998)7月28日

(51) Int.CL\*

識別記号 ACS

A61K 38/22

38/00

FΙ

A61K 37/24

ACS

37/02

審査請求 未請求 請求項の数3 FD (全 6 頁)

(21)出願番号

**特顧平9-168177** 

(22)出版日

平成9年(1997)6月10日

(31) 優先権主張番号 特顯平8-170555

(32)優先日

平8 (1996) 6 月10日

(33)優先権主張国

日本 (JP)

(31) 優先権主張番号 特顯平8-315532 (32) 優先日

平8 (1996)11月12日

(33)優先権主張国

日本 (JP)

(71)出版人 000006699

雪印乳菜株式会社

北海道札幌市東区苗穂町6丁目1番1号

(72) 発明者 杉町 主魔

福岡県福岡市東区香住ケ丘3-3-20

(72) 発明者 内山 秀昭

京都府京都市中京区寺町通御池上ル上本能

寺前町470 パインオークメッソ203

(74)代理人 弁理士 藤野 清也

# (54) 【発明の名称】 移植肝機能改善・再生促進剤

## (57)【要約】

【課題】 新規な移植肝の機能改善及び再生促進剤の提 供。

【解決手段】 肝細胞増殖因子あるいは肝細胞増殖因子 と允疫抑制剤とを有効成分とする移植肝機能改善・再生 促進剤。肝細胞増殖因子としては、TCF-口が好まし い、肝移植前のドナーあるいは肝移植後のレシピエント に非経口的に投与することによって、移植した肝組織の 機能改善及び再生が促進され、肝移植手術後の肝機能を 早期に回復することができる。

# 【特許請求の範囲】

【請求項1】 肝細胞増殖因子を有効成分とする移植肝 機能改善・再生促進剤。

【請求項2】 肝細胞増殖因子と免疫抑制剤とを併用する移植肝機能改善・再生促進剤。

【請求項3】 肝細胞増殖因子がTCF-IIである、請求項1または2記載の移植肝機能改善・再生促進剤。 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、肝細胞増殖因子を 有効成分とする移植肝機能改善・再生促進剤に関する。 さらに、本発明は、肝細胞増殖因子と免疫抑制剤とを併 用する移植肝機能改善・再生促進剤に関する。本発明に より、移植した肝組織の機能改善及び再生が促進され、 肝移植手術後の肝機能を早期に回復することができる。 【0002】

【従来の技術】現在、肝移植は末期肝硬変患者に対する 唯一の根本的治療手段である。しかし、脳死肝臓移植に おいては、深刻なドナー不足の問題がある。この問題に 対処する一つの方法として、ドナー肝を二つに分け、二 人のレシピエントに移植する方法がある(分割肝移 植). 当然ながら、レシピエントには理想肝容積よりも 小さな移植片が移植されることになる。小さな移植片は 肝の予備能が劣っており、ラットでは理想肝容積の30% が限界とされている。また日本では、脳死肝移植は未だ 社会的合意が得られておらず、当面は生体部分肝移植が 主に行われていくことが予想される。この生体部分肝移 植では、理想肝容積よりも小さな移植片が移植されるケ ースが多く、ことに成人の生体部分肝移植では当然のこ とながら、極めて小さな移植片が移植されることにな る。脳死ドナーからの分割肝移植及び生体部分肝移植に おける、移植肝の機能をより早期に改善することが可能 となれば、小さな部分肝の移植の施行が可能になると考 えられる。しかし、このような部分移植肝の機能を改善 する治療法に関しては、今までのところ、実際に臨床心 用の可能性が期待できる報告はなかった。

#### [0003]

【発明が解決しようとする課題】本発明者らは上述の状況に鑑み、肝臓移植後の移植肝機能を改善、また再生を促進させる物質を求め鋭意探索の結果、肝細胞増殖因子、特にTCF-11が、その効果を有することを見出した。さらに、肝細胞増殖因子、特にTCF-11と免疫抑制剤とを併用することにより、その活性を著しく増強することを見出した。即ち、本発明は、肝細胞増殖因子、特にTCF-11を有効成分とする移植肝機能改善・再生促進剤、及び肝細胞増殖因子、特にTCF-11と免疫抑制剤とを併用する移植肝機能改善・再生促進剤を提供することを課題とする。

# [0004]

【課題を解決するための手段】本発明は、肝糾胞増殖因

子を有効成分とする移植肝機能改善・再生促進剤に関する。さらに、本発明は肝相胞増殖因子と免疫抑制剤とを併用する移植肝機能改善・再生促進剤に関する。本発明における肝細胞増殖因子としては、特にTCF-IIが好ましい。本発明により、移植した肝組織の機能改善及び再生が促進され、肝移植手術後の肝機能を早期に回復することができる。

### [0005]

【発明の実施の形態】本発明の有効成分である肝細胞増殖因子は特に限定されず、特に好ましくはTCF-IIが用いられる。本発明で用いられるTCF-IIは、ヒト線維芽細胞由来の公知の蛋白質であり、ヒト線維芽細胞由来のものは下記の特性を有する。

【0006】i)分子量(SDS電気泳動法)

非還元下 : 78.000±2.000 又は74.000±2.000

還元下 : 52,000±2,000 (共通バンド∧)

30.000±2.000 (バンドB)

26.000±2.000 (バンドC)

ii) 等電点 : 7.4 ~ 8.6

【0007】上記TCF-IIは、ヒト線維芽細胞培養液 を濃縮しイオン交換体に吸着させ、その溶出液をアフィ ニティークロマトグラフィーを用いて精製する方法(WD 90/10651号公報) や、或いは遺伝子工学的手法 (WD92/0 1053号公報)によって得ることができる。この時、宿主 細胞又は微生物の違いによる糖鎮の異なったものや、糖 鎮の結合していないものであっても使用可能である。し かし、糖鎖は生体内の代謝速度に関係しているため、糖 鎖の結合しているものを用いることが望ましい。これら の方法により得られたTCF-IIは、通常の単維精製法 によってさらに濃縮、精製することができる。例えば、 有機溶媒による沈殿法、塩析、ゲル沪過、モノクローナ ル抗体を用いたアフィニティークロマト、電気泳動法等 が挙げられる。モノクローナル抗体を用いたアフィニテ ィークロマトによる精製は、特開平5-97号公報に開示 されているモノクローナル抗体を用いて特製することが できる。得られた精製TCF-口は、凍結乾燥或いは凍 結保存することができる。その他、TCF-Hと同様の 活性を有するものであれば本発明と同様の薬剤として利 用可能である。例えば、TCF-II蛋白質と5アミノ酸 の違いを有する蛋白質である肝細胞増殖因子(HCF: 特開昭63-22526号)、あるいは精製ScatterFactor(S F; Gherardi and Stocker, Nature, 346, 228(1990)) などが挙げられる。

【0008】本発明の移植肝機能改善・再生促進剤は、注射剤として静脈、筋肉内、及び皮下に非経口的に投与することができる。これらの製剤は公知の製剤学的製法に準じ製造され、必要に応じり11調整剤、緩衝剤、安定化剤等を添加することができる。本発明の製剤は、肝移植後の患者、すなわちレシピエントに投与される。また、本発明の製剤は、肝移植前の患者、すなわちドナー

に肝移植前に予め投与しておいてもよい。このような患 者に投与する場合、投与患者の症状の程度、健康状態、 年齢、体重等の条件によって異なり、特に限定されない が、成人患者1日当たり精製TCF-IIとして 0.6mg~. 600mg、好ましくは 6mg~・60mg を含有する製剤を1日 1回若しくはそれ以上投りすれば良い。

【0009】さらに、本発明の製剤は、免疫抑制剤と併 用することにより、その作用を増強することができる。 この時用いられる免疫抑制剤としては、シクロスポリ ン、ミゾリビン、タクロリムス水和物などが挙げられ、 特に好ましくはタクロリムス水和物が用いられる。これ らの投与量は、肝細胞増殖因子と同様に投与患者の条件 によって異なり、特に限定されないが、成人患者1日当 たり 0.1~100m 程度を投与するとよい。投与は、肝細 **心増殖因子と免疫抑制剤とを同時に一剤の形あるいは二** 剤の形で投与してもよいし、また、それぞれの剤を個別 に投与時期を変えて投与してもよい。本発明ではそれら の投与形態を併用という。

【0010】以下の実施例によって本発明をより詳細に 説明するが、これらは単に例示したのみであり、これら によって本発明は何ら限定されるものではない。

[0011]

# 【実施例1】

#### TCF-IIの精製

WU90/10651号公報に開示された方法及び東尾らの方法 (Higashio, K. et al. B.B.R.C., vol. 170, pp397-404 (1990)) に準じて細胞を培養し、精製TCF-IIを得 た。すなわち、ヒト繊維芽細胞 I MR-90 (ATCC CCL 18 6)細胞を5%仔牛血清を含むDMEM培地 100mlを入れ たローラーボトルに3×105 個移植し、0.5~2回転/ 分の速度で回転させながら7日間培養を続けた。総細胞 数が 1 ×107 個になったところでトリプシンにより細胞 を剥離し細胞をボトル底面に集め、5~9メッシュのセ ラミック100g(東芝セラミック社)を殺菌して投入し、 24時間静置して培養した。その後、上記培養液を 500ml 加え、培養を継続した。7~10日ごとに培地を全量回収 し、新鮮培地を補給した。このようにして2ヵ月間生産 を継続し、ローラーボトル一本当たり4リットルの培養 液を回収した。このようにして得た培養液当たりの生産 量は32u/mlであった。培養液 750リットルをメンブラン フィルター (MW6000カット:アミコン社) 処理により Uド濃縮し、CMセファデックスC-50(ファルマシア 社)、 ConAセファロース (ファルマシア社)、Mono S カラム (ファルマシア社)、ヘパリンセファロース (フ ァルマシア社)による4段階のクロマト精製を行い、精 製丁CFー口を得た。

[0012]

【実施例2】

遺伝子組換えTCF-日の生産

WU92/01053号公報に開示された方法に従い、TCF 11

遺伝子を組み込んだ細胞を培養し、精製TCF-IIを得 た。すなわち、形質転換ナマルワ (Namaiwa)細胞を培養 し、培養液20リットルを得た。この培養液をСM-セフ ァデックスC-50クロマト(ファルマシア社)、Con-Λ セファロースCL-6Bクロマト(ファルマシア社)、 Mono Sカラム(ファルマシア社)を装着したHPLCの 順に処理を行い、約11mgの活性TCF-IIを得た。

[0013]

#### 【実施例3】

# TCF-II製剤の製造

前記実施例2により得られた遺伝子組換えTCF-II の、注射剤の製造例を示す。

Ф TCF-II 20 µg

ヒト血清アルブミン

100 mg

上記組成をpH 7.00) 0.01Mリン酸緩衝液(PBS)に溶 解し全量を20mlに調製し、滅菌後バイアル瓶に2mlづつ 分注したものを凍結乾燥後後封した。

[0014]

മ TCF-II 40 µg

ツイーン80

1 mg

ヒト血清アルブミン

100 mg

上記組成を注射用生理食塩水に溶解し全量を20mlに調製 し、滅菌後パイアル瓶に2回づつ分注したものを凍結乾 燥後密封した。

[0015]

TCF-II

20 µg

ツイーン80

2 mg

ソルビトール 4 8

上記組成をpH 7.0000.01M PBSに溶解し全量を20mlに 調製し、滅菌後バイアル瓶に2mlづつ分注したものを凍 結乾燥後密封した。

[0016]

TCF-II

40 Mg

ツイーン80 1 mg グリシン 2 g

上記組成を注射用生理食塩水に溶解し全量を20ml に調製 し、減菌後バイアル瓶に2回づつ分注したものを凍結乾 燥後密封した。

[0017]

TCF-H

40 ug

ツイーン80

1 mg

ソルビトール

2 g

グリシン 1 g

上記組成を注射用生理食塩水に溶解し全量を20mlに調製 し、減菌後バイアル瓶に2回づつ分注したものを凍結乾 燥後密封した。

[0018]

TCF-II

20 µg

ソルビトール

4 g

ヒト血清アルブミン

50 mg

上記組成をpH7.0 の0.01M PBSに溶解し全量を20mlに 調製し、減菌後バイアル瓶に2mlづつ分注したものを凍 結乾燥後寄封した。

[0019]

O TCF-II

40 µg

グリシン

2 g 50 ng

ヒト血清アルブミン

上記組成を注射用生理食塩水に溶解し全量を20m1に調製し、減菌後バイアル瓶に2m1づつ分注したものを凍結乾燥後密封した。

[0020]

▼ TCF-II

40 µg

ヒト血清アルブミン

50 ng

上記組成をplf7.0 の0.01M PBSに溶解し全量を20mlに 調製し、減菌後バイアル瓶に2mlづつ分注したものを凍 結乾燥後密封した。

[0021]

【実施例4】

#### 部分肝移植における効果

Lewis 系ラット(雄、体重 235~312 g)の肝臓の左葉及び尾状葉を切除後、UW液(ピアスパン(登録商標)液、酸沢薬品社)に1時間冷蔵保存し、これをドナー肝とした。このドナー肝を、肝臓を全協出した30匹のレシピエントラット(Lewis 系ラット、雄)に同所性に移植した。尚、この時のドナーとレシピエントの体重差は10g以内とした。このレシピエントラットを各15匹づつ、TCFーII投与及び非投与の2群に分けた。TCFーII投与及び非投与の2群に分けた。TCFーII投与及び非投与の2群に分けた。TCFーII投与群は移植直後から12時間毎に実施例2で得られたTCFーII 125μg を生理食塩水中に懸濁し、これを静注した。術後1、3、7日目に犠牲死させ、肝重量の測定及び血清の採取を行った。採取した血清は、常法により総蛋白濃度及びアルブミン濃度の測定を行った。結果を図1~3に示す。

【0022】この結果、TCF-II投与群は非投与群と比較して、体重10g 当たりの肝重量比、総蛋白濃度及びアルブミン濃度において、有意に上昇していた。このことから、TCF-IIの移植肝の機能改善、再生促進効果が確認された。

[0023]

【実施例5】

# 異系同部分肝移植における効果

Lewis 系ラット(雄、体重 262~3288)の肝臓の左葉及び尾状葉を切除後、UW液(ピアスパン(登録商標)液、厳沢薬品社)に1時間冷蔵保存し、これをドナー肝とした。このドナー肝を、肝臓を全矯出した18匹のレシピエントラット(BN系、雄、体重 262~3388)に同所性に移植した。尚、この時のドナーとレシピエントの体重差は10g以内とした。このレシピエントラットを各9匹づつ、TCF-11投与及び非投与群に分けた。TCF-11投与其は、実施例2で得られたTCF-11をクエ

ン酸緩衝液中に懸濁したものを、移植直後から12時間毎に 500μg /kgを1週間静注した。術後3及び7日日に、尾静脈より採血し血清を分離した。分離した血清を用い、常法により総蛋白濃度、アルブミン濃度、GOT、及びGPTの測定を行った。結果を表1~4に示す。

[0024]

【表1】

(血清鉛蛋白袋皮)

TCF	3月目 (g/dl)	7日目 (g/dl)
投与群	5.78 ± 0.32	5. 74 ± 0.60
非投与群	5.69 ± 0.22	5. 30 ± 0.27

[0025]

【表2】

(血清アルブミン養度)

тсғ	3日月 (g/dl)	7日月 (g/dl)
投与群 非投与群	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	3.98 ± 0.41 ** 3.50 ± 0.16

(##: p<0,01)

[0026]

【表3】

(GOT)

TCF	3日目 (IU/L)	7日日 (IU/L)
投与群	119.0±19.9 **	447.4±241.6
非投与群	152.8±18.7	605.9±109.7

(##: p<0.01)

[0027]

【表4】

(GPT)

TCF	3 日目 (IU/L)	7日目(10/1)
投与群 非投与群	52.1 ± 9.0 56.7 ± 8.2	167.6±96.5 * 258.1±55.9

(\* : p<0.05)

【0028】この結果、TCF-11投与群は、非投与群と比較して総蛋白濃度及びアルブミン濃度が高く、人、GOT及びGPTの上昇が抑制された。このことから、TCF-11による蛋白合成能促進及び細胞拒絶反応に伴う肝炎抑制効果、即ち移植肝の機能改善、再生促進効果が確認された。

[0029]

【実施例6】

TCF 11処理ドナーの肝移植における効果

# (1) ドナー肝の準備

Lewis 系ラット (雄、体重約300g) に、移植1週間前より実施例2で得られたTCF IIを 500μg/kgを1||2

回投与した。1週間後に肝臓を30%摘出し、UW液(ビアスパン(登録商係)液、藤沢薬品社)に1時間冷蔵保存し、これをドナー肝とした。

#### (2) 部分肝移植

実施例6-(1) で得られたドナー肝を、肝臓を全摘出した2匹のレシピエントラット (Lewis 系、雄、体重約300g)に同所性に移植した。尚、この時のドナーとレシピエントの体重差は10g以内とした。又、TCF-II処理していないドナー肝を、TCF-II処理したものと同様に30%部分移植した同系のラット(3匹)を対照群とした。各群の移植後からの生存日数を指標とした。結果を表5に示す。

[0030]

【表5】

TCF		生存日数(日)
处理群	No. 1 No. 2	> 7 > 7
未処理群	Na. 1 Na. 2 Na. 3	3 1 0

【0031】この結果、TCF-II処理肝レシピエント群は、未処理肝レシピエント群と比較して有意に生存日数が延長された。

[0032]

# 【実施例7】

異系同部分肝移植時におけるTCF-IIと免疫抑制剤と の併用効果

Lewis 系ラット (雄、体重 250~286g) の肝臓の左葉及 び尾状葉を切除後、UW液(ピアスパン(登録商係) 液、摩沢薬品社)に1時間冷蔵保存し、これをドナー肝 とした。このドナー肝を、肝臓を全摘出した30匹のレシ ピエントラット (BN系、雄、体重 244~282g) に同所 性に移植した。尚、この時のドナーとレシピエントの体 重差は10g 以内とした。このレシピエントラットを各10 匹づつ、TCF-II+タクロリムス水和物(プログラフ (登録商標)、藤沢薬品社)投り群(I群)、タクロリ ムス水和物単独投与群(II群)、及び非投与群(III群) に分けた。I群及びII群に、タクロリムス水和物を移植 直後から24時間毎に 500μg/kgを1週間筋注し、I 群 は、さらに実施例2で得られたTCF-IIをクエン酸板 衝液中に懸濁したものを、移植直後から12時間毎に 500 με/kgを1週間静注した。術後7日目に、微性死させ、 血清の採取を行った。採取した血清は、常法により総蛋 白濃度、血中アルブミン濃度、GOT、及びGPTの潤 定を行った。結果を表6に示す。

[0033]

【表6】

		1 群	II #	川群
秘蛋白濃度	(g/d1)	7. 03±0. 24°	5.53±0.41	4. 52±0. 19°
アルプミン造度	(g/d1)	4.47±0.33°	3. 19±0. 24°	2.52±0.31
GOT	(IU/L)	92 ± 10°	123 ± 22°	698 ± 322*
GPT	(IU/L)	21 ± 2.	28 ± 3°	220 ± 514

4. h. 1: 添字が異なる群間で有意差あり (p<0.01)

【0034】この結果、I群及びII群はいずれにおいてもIII 群と比較して、総蛋白濃度及びアルブミン濃度が上昇し、GOT及びGPTの上昇が抑制された。また、その程度は1群でより大きかった。このことから、肝移植後の免疫抑制剤投与時にTCF-IIを併用投与することにより、蛋白合成能促進及び細胞性拒絶反応に伴う肝炎抑制効果、即ち移植肝の機能改善、再生促進効果が増強することが確認された。

## [0035]

【発明の効果】以上の結果より、本発明により、肝細胞増殖因子を有効成分とする移植肝機能改善・再生促進剤、及び肝細胞増殖因子と免疫抑制剤とを併用した移植肝機能改善・再生促進剤が提供される。本発明における肝細胞増殖因子としては、特にTCF 11が好ましい。本発明により、移植した肝組織の機能改善及び再生が促進され、肝移植手術後の肝機能を早期に回復することができる。

#### 【図面の簡単な説明】

【図1】実施例4のTCF-II投与群(TCF) 及び非投与群(CUNT)における、10g 当たりの肝重量の比較を示す。 【符号の説明】

- \* P<0.05で有意差あり
- \*\* 1'<0.01で有意差あり

【図2】実施例4のTCF-II投与群(TCF) 及び非投与 群(CONT)における、血清総蛋白濃度の比較を示す。 【符号の説明】

- \* P<0.05で有意差あり
- \*\* P<0.01で有意差あり

【図3】実施例4のTCF-II投与群(TCF) 及び非投与群(CUNT)における、血清アルブミン濃度の比較を示す。 【符号の説明】

- \* 12<0.05で有意差あり
- \*\* いく0.01で有意差あり







